⑫ 公 開 特 許 公 報(A) 平2-15695

⑤Int. Cl. 5	識別記号	庁内整理番号	43公開	平成 2年(1990) 1月19日
H 05 K 3/28 H 01 C 1/032 17/02	G	6736-5E 7303-5E 7303-5E		
H 01 G 1/02 H 01 L 23/29 23/31	К	7924-5E		
20,01		6412-5F 塞音	H 01 L 23/30 香譜求 未請求 記	R 貴求項の数 15 (全9頁)

図発明の名称 防湿性電子部品

②特 願 昭63-165483

②出 願 昭63(1988)7月1日

⑫発 明 者 網 本 吉 雄 大阪府高槻市大蔵司2-15-9 大阪府摂津市北別府町3-25 庄 70発 明 者 新 正 ⑫発 明 者 田窪 征 司 大阪府摂津市一津屋 2-21-21 史 京都府宇治市広野町宮谷94-32 @発 明 者 中 前 靖 の出

⑦出 顋 人 ダイキン工業株式会社 大阪府大阪市北区中崎西2丁目4番12号 梅田センタービ "L

個代 理 人 弁理士 田 村 巌

明 椰 霄

1. 発明の名称

防湿性電子部品

- 2. 特許請求の範囲
- (i) 表面にフルオロアルキル基若しくはフルオロアルケニル基と官能基を含有する重合体からなる膜を被獲したことを特徴とする防湿性電子部品。
- (2) 官能基が炭素数1~6のアルコキシ基、アセトキシ基若しくはメトキシエトキシ基で置換されたシリル基、イソシアネート基、炭素数1~6のアルコール若しくはフエノールが付加されたイソシアネート基、水酸基又はグリシジル基である硝汞項1記載の防湿性電子部品。
- (3) フルオロアルキル装若しくはフルオロアルケニル装と官能基を含有する重合体が、一般点

 $RfR^{2}OCOCR^{1}=CH_{2}$

RISO, NR'R'OCOCR' = CH,

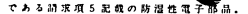
COOR OCOCR = CH, CD

〔式中R[は、炭藻数 4 ~20のフルオロアルキル

据又はフルオロアルケニル基、R'は水素原子、ノチル基、フツ素原子又はトリフルオロノチル基、R'は炭素数1~10のアルキレン基又は 一CH2 CH(OR³) CH2ー、R'は炭素数1~10のアルキレン基、R'は炭素数1~10のアルキレン基、R'は水素原子又は炭素数1~10のアルキル基を示す。〕で表わされるエステル類を構成単位として30~99重量%、官能基を含有する重合しうる化合物を構成単位として1~30重量%及び共重合可能な化合物を構成単位として0~69重量%からなる共重合体である請求項1記載の防湿性電子部品。

- (4) 膜の厚さか0.1~50ミクロンである請求項 1 記載の防湿性電子部品。
- (5) 表面にフルオロアルキル基若しくはフルオロアルケニル基と官能基を含有する重合体に官能基合有化合物又は/及び架橋助剤を配合してなる組成物からなる膜を被覆したことを特徴とする防湿性電子部品。
- (6) 組成物からなる膜の厚さが0.1~50ミクロン

(2)



- (7) 表面にフルオロアルキル基若しくはフルオロアルケニル基と官能基を含有する重合体からなる膜を被覆し、その上に炭化水業系樹脂からなる膜を被覆したことを特徴とする防湿性電子部品。
- (8) 表面にフルオロアルキル装着しくはフルオロアルケニル装と官能基を含有する瓜合体に官能基含有化合物又は/及び架橋助剤を配合してなる組成物からなる膜を被覆し、その上に炭化水源系樹脂からなる膜を被覆したことを特徴とする防湿性電子部品。
- (9) 炭化水浆系樹脂がエポキシ樹脂、ポリエステル樹脂、フエノール樹脂、ウレタン樹脂、アクリル樹脂の少なくとも1種である請求項7又は8記載の防湿性電子部品。
- (10) フルオロアルキル芸若しくはフルオロアルケニル基と官能基を含有する重合体からなる膜の厚さが0.1~50ミクロンであり、炭化水業系樹脂からなる膜の厚さが5~500ミクロンである請求項7記載の防湿性電子部品。
- (15) 表面にフルオロアルキル基若しくはフルオロアルケニル基と官能基を含有する重合体に官能基含有化合物又は/及び架橋助剤を配合してなる組成物からなる膜を被覆し、その上に炭化水業系が脂からなる膜を被覆することを特徴とする電子部品の防湿方法。

3、発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、炭化水業系樹脂で封止したコンデンサーなどの電子部品又は、電気・電子部品が組み込まれたプリント回路板を炭化水業系樹脂で封止したものの表面に高度な耐湿性被膜を形成させ、電気特性を一層安定化ならしめた防湿性電子部品に関する。

(従来の技術)

電気・電子機器のマイコン化に伴い、 家電機器 や産業機器にもプリント 回路板が組み込まれるようになつてきている。 しかし、 これらは高温度環境下で使用されるものも多く、 プリント 回路板 へ の湿気の吸着或いは凝縮水の付着などにより、も

- (11) フルオロアルキル基若しくはフルオロアルケニル基と官能基を含有する重合体に官能基含有化合物又は/及び架橋助剤を配合してなる組成物からなる膜の厚さが0.1~50ミクロンであり、炭化水業系樹脂からなる膜の厚さが5~500ミクロンである請求項8記載の防湿性電子部品。
- (12) 表面にフルオロアルキル基若しくはフルオロアルケニル基と官能基を含有する重合体からなる膜を被覆することを特徴とする電子部品の防湿方法。
- (13) 表面にフルオロアルキル基若しくはフルオロアルケニル基と官能基を含有する重合体に官能基含有化合物又は/及び架構助剤を配合してなる組成物からなる膜を被覆することを特徴とする電子部品の防湿方法。
- (14) 表面にフルオロアルキル基若しくはフルオロアルケニル基と官能基を含有する重合体からなる膜を被覆し、その上に炭化水素系樹脂からなる膜を被覆することを特徴とする電子部品の防湿方法。

れ電流及び短輪不良が発生し誤動作を生じることが多い。

これら従来の防湿剤であるエポキシ、ポリエステル、フエノール、ウレタン、アクリル系樹脂の場合には、防湿性能が必ずしも充分でないために、通常は厚塗りコーテイングが必要であり、又高粘度塗料を使用することから、コーテイング膜に発

位などの欠陥が生じ易く、乾燥など作業性にも問題があつた。しかも、かかる従来の防湿コーテイング剤では、高濃度高粘度塗料を用いて厚塗りしても必ずしも充分な防湿効果が達成し難いものであった。

尚、 及近の電気・電子機器は小型化、コンパクト化、 集積化をますます図ることが望まれている。 厚塗りの防湿コーテイングは、かかる観点からも 問題点が認められる。

又、従来の他の防湿剤であるフルオロアルキル 基を有するアクリレート類を重合せしめたフルオロアルキル基含有共重合体(特開昭49-93870号及び特開昭61-189693号)は薄膜コーテイングによってある程度の防湿性能が得られるが、塗膜の破点が40~90℃と低いため高温高湿の所で使用される場合、一部流れ落ち防湿効果がなくなる。又 SiOz膜で安定化したトランジスタ素子に含ませたのち、トランジスタ素子全体をエポキシ樹脂

等を含み、更にこれらの表面を予め炭化水楽系樹脂により被覆したものを含む。

フルオロアルキル基若しくはフルオロアルケニル基を含有する重合しうる化合物としては、フルオロアルキル基若しくはフルオロアルケニル基を含有するアクリル酸エステル又はα一直換アクリル酸エステルが例示され、具体的には例えば下記

モールドする方法(特公昭49-18433号)かあるか、この方法はトランジスタ楽子部分のみに含つツ楽アクリル系重合体を形成しているため、モールドされたエポキシ樹脂部分には湿気が入り込み、防湿効果が完全とはいえなかつた。

(発明が解決しようとする課題)

本発明の目的は薄い被膜層であるにも拘わらず防湿効果に優めて優れた電子部品を提供することにある。

(課題を解決するための手段)

本発明は表面にフルオロアルキル慈若しくはフルオロアルケニル慈と官能慈を含有する重合体又はこれに官能慈含有化合物又は/及び架橋助剤を配合してなる組成物からなる膜を被覆したことを特徴とする防湿性電子部品、及び上記膜の上に炭化水業系樹脂からなる膜を被覆したことを特徴とする防湿性電子部品に係る。

本発明において被覆の対象となる表面は、例えば半導体基板等の電子部品の表面、又はこの表面を覆つて形成された酸化物層或いは特性安定化層

一般式(1)~(3)で表わされる化合物を例示できる。

 $RfR^{2}OCOCR' = CH_{2}$

 $RISO_2NR^3R^4OCOCR^4=CH_2$

RIO COOR'OCOCR'=CH, ©

【式中R fは、炭素数 4 ~ 20のフルオロアルキル 基又はフルオロアルケニル基、 R ¹は水素原子、 メチル基、フツ藻原子又はトリフルオロメチル基、 R ²は炭素数 1 ~ 10のアルキレン基又は — C H ₂ C H (O R ³) C H ₂ — 、 R ³は水素原子又は炭素数 1 ~ 11のアシル基、 R ⁴は炭素数 1 ~ 10のアルキ レン基、 R ³は水藻原子又は炭素数 1 ~ 10のアル キル基を示す。 }

本発明においてフルオロアルキル基にはパーフルオロアルキル芸、ローハイドロパーフルオロアルオロアルましているが、パーフルオロアルキル芸が好ましく、フルオロアルケニル芸では、パーフルオロアルケニル芸が好ましい。

上記一般式(1)~(3)で表わされるアクリル酸エステル及び4一置換アクリル酸エステルの具体例

を以下に挙げる。

 $C F_{1}(C F_{2}), C H_{2}O C O C H = C H_{2}$ $C F_{1}(C F_{2}), (C H_{2}), O C O C H = C H_{2}$ $C F_{1}(C F_{2}), O C O C H = C H_{2}$ $C F_{1}(C F_{2}), C H_{2}C H_{2}O C O C H = C H_{2}$

OH (CF,),CF(CF,CF,),_,CH,CHCH,OCOCH=CH,

OCOCH, (CF₁)₂CF(CF₂CF₂)₂₋₄CH₂CHCH₂OCOCH=CH₂

C,F,,0-COOCH,OCOCH=CH2

C₂H₅ CF₃(CF₂)₇SO₂NCH₂CH₂OCOCH=CH₃

 $CF_{2}CF_{2}(CF_{2}CF_{2})_{2=0}(CH_{2}CH_{2})_{1=2}OCOCH = CH_{2}$

CH, CF,(CF2),SONCH2CH2OCOCH=CH2

 $(CF_2)_2C(CF_2CF_2)_2CH_2CH_2OCOCH=CH_2$

 $(CF_3)_2CF(CF_2CF_2)_3CH_2CH_2OCOCH=CH_2$

 $CF_1(CF_1)_1SO_2N(C_1H_1)CH_2CH_2OCOCH=CH_1$

 $CF_1(CF_2)$, $CONHCH_2CH_2OCOCH=CH_2$ $H(CF_2CF_2)$, $CH_2OCOCH=CH_2$

 $CF_1CF_2(CF_2CF_3)_1CH_2CH_2OCOCH=CH_3$

CF,(CF,),SO,N(C,H,)CH,CH,OCOCH=CH,及びこれらのアクリレートのα位の水業原子の代りにメチル基、F又はフルオロメチル基が置換した対応する各アクリレートを挙げることができる。 官能基を含有する集合しうる化合物としては例 えば

 $CH_2 = CH - CH_2NHCH_2CH_2NHHCl \cdot CH_2CH_2CH_2Si(OCH_3)$,

[N-β-(N-ピニルペンジルアミノエチル)ーター アミノプロピルトリノトキシシラン塩酸塩]

C H z = C H S i (O C H z C H , O C H ,)。 (ピニルトリス(ノトキシエトキシシラン))

 $CH_1 = CHSi(OCH_1)_1$ $\{U=\nu \mid \nu \mid \nu \mid \nu \neq \nu \neq \nu \}$

C H 2 = C H S i (C H 1)(O C H 1)2 (ピニルメチルジメトキシシラン)

イソシアナトエチルメタクリレート

CH2=CHCOOCH2CH2OCONH-O-CH,

(2-ヒドロキシエチルアクリレートートリレンジイソシアネートーフエノール付加体)

CH₂=C(CH₃)CON-N(CH₃)₂CH₂CH(OH)CH₃

2 - ヒドロキシエチル(メタ)アクリレート 2 - ヒドロキン - 3 - クロロプロピル(メタ)アクリレート

グリシジル(メタ)アクリレート

などが広範囲にわたつて例示可能であり、これら

も一種類で又は二種以上組み合わせて採用される。

前記フルオロアルキル基又はフルオロアルケニ ル基を有する返合しうる化合物及び官能基を含有 する重合しうる化合物と共重合可能な化合物とし ては、性能の低下をきたさない限り、広範囲に進 択可能である。例えばエチレン、酢酸ピニル、塩 化ピニル、弗化ピニル、ハロゲン化ピニリデン、 スチレン、アクリル酸とそのアルキルエステル、 メタクリル酸とそのアルキルエステル、ポリ(オ キシアルキレジ)アクリレート、ポリ(オキシアル キレン)メタアクリレート、アクリルアミド、メ タクリルアミド、ジアセトンアクリルアミド、メ チロール化ジアセトンアクリルアミド、N-メチ ロールアクリルアミド、ピニルアルキルエーテル、 パーフルオロアルケニルピニルエーテル、ハロゲ ン化アルキルピニルエーテル、ピニルアルキルケ トン、ブタジェン、イソプレン、クロロプレン、 グリシジルアクリレート、グリシジルメタクリレ ート、ベンジルアクリレート、ベンジルメタクリ レート、シクロヘキシルアクリレート、シクロヘ



キシルノタクリレート、マレイン酸とそのアルキルエステル、テトラヒドロフルフリルノタアクリレート、アジリジルノタクリレート、フリリン・メタート、ジノチルアミノエチルアクリレートなどが広範囲にわたつて例示可能であり、これらも一種又は二種以上組み合わせて採用され得る。

カップリング剤、多官館イソシアネート化合物、多官能エポキシ化合物、多官能ポリシロキサン化合物などが、広範囲にわたつで例示可能であり、これらも一種類で又は二種類以上組み合わせて採用され得る。官能基合有化合物の量はフルオロアルキル基若しくはフルオロアルケニル基と官能基を含有する重合体1重量部に対して0~5重量部、特に0~2重量部が好ましい。

シランカップリング剤の例としてはアーアミノ プロピルトリエトキシシラン、Nーβーアミノエ チルーアーアミノプロピルトリメトキシシラン、 アーウレイドプロピルトリエトキシシラン、ター グリシドキシプロピルトリメトキシシラン、βー (3,4-エポキシシクロヘキシル)エチルトリメチ ルシラン、アーメ タクリロキシプロピルトリメト キシシラン、アーメルカプトプロピルトリメトキ シシラン、アークロロプロピルトリメトキシシラン、ピニルトリス(β-メトキシエトキシ)シラン、 ピニルトリエトキシシラン、N-(トリ 共重合せしめる他の化合物としては、撥水性に影響を与えにくいようなものが好適であり、例えばステアリルアクリレート、ステアリルメタクリレート、ラウリルアクリレート、ラウリルアクリレート、 2 ーエチルへキシルメタクリレートなどの如く、 及鎖のアルキル番をもつ重合性化合物が、特に好適なものとして例示される。

又官能基を含有する重合しうる化合物としては、電子部品表面への強膜強度及び密着性の良好なものが好適であり、シラノール基の誘導体又はイソシアネート基若しくはこれの誘導体の少なくとも1種を含む重合性化合物が特に好適なものとして例示できる。

前記重合体からなる防湿被覆膜の強膜強度及び密着性をさらに向上させるために、フルオロアルキル基若しくはフルオロアルケニル基と官能基を含有する重合体に官能基含有化合物又は/及び架橋助剤を配合することも可能である。官能基含有化合物としては、シランカップリング剤、チタン

ノトキシシリルプロビル)エチレンジアミン、N - β-アミノエチルーアーアミノプロビルノチル ジノトキシシラン、β-アミノエチルーβ-アミ ノエチルーアーアミノプロビルトリノトキシシラ ン等を挙げることができる。

チタンカツブリング剤の例としてはテトラアルコキシチタン(例えばテトラエトキシチタン、テトライソプロポキシチタン、テトラブチロキシチタン)、チタン酸テトラエチレングリコール、チタン酸ツーnーブチルビス(トリエタノールアミン)、ピス(アセチルアセトン)酸ツーイソプロポキシチタン、トリメタクリル酸イソプロピルチタン、トリアクリル酸イソプロピルチタン、トリアクリル酸イソプロピルチタン、イソプロピルトリ(ブチル、メチルピロホスフェート)チタネート、テトライソプロピルジ(ジラウリルホスファイト)チタネート、ジスタクリルオキシアセテートチタネート、ジアクリルオキシアセテートチタネート、ジアクリルオキシアセテートチタネート、ジフクチルホスフェート)エチレンチタネート、ナリ(ジオクチルリン酸)イソプロポキシチタン等

を挙げることができる。

多官館イソシアネート化合物の例としてはポリ ノリツクMDI(MDI:シフエニルメタンジイソ シアネート)、ポリノリツクTDI(TDI:トリ レンジイソシアネート)、

ピス(3,4-エポキシシクロヘキシル)プロパン、 レゾルシンのグリシジルエーテル、フロログリシ ンのジグリシジルエーテル、メチルフロログリシ ンのソグリシソルエーテル、ピス(2,3-エポギシ シクロペンチル)エーテル、2-(3,4-エポキシ) ーシクロヘキサンー5,5ースピロ(3,4ーエポキシ) ーシクロヘキサンーmージオキサン、ピスー(3,4 ーエポキシー 6 ーメチルシクロヘキシル)アジベ - ト、 N, N'-m- フェニレンピス(4,5-エポキ シー1,2-シクロヘキサン)ジカルポキシイミドな どの2官能のエポキシ化合物、パラアミノフエノ ールのトリグリシジルエーテル、ポリアリルグリ シ ソ ル エ ー テ ル 、 1,3,5 ー ト リ (1,2 ー エ ポ キ シ エ チル)ベンセン、2,2',4,4'ーテトラグリシドキシ ベンゾフェノン、テトラグリシドキシテトラフェ ニルエタン、フエノールホルムアルデヒドノポラ ツクのポリグリシジルエーテル、グリセリンのト リグリシジルエーテル、トリノチロールプロパン のトリグリシジルエーテルなどの3官能以上のエ

多官能エポキシ化合物の例としてはピスフエノールAのジグリシジルエーテル、ブタジエンジエポキサイド、3,4ーエポキシシクロヘキシルメチルー(3,4ーエポキシ)シクロヘキサンカルポキシレート、ピニルシクロヘキサンジオキシド、4,4'ーツ(1,2ーエポキシエチル)ジフエニルエーテル、

ポキシ化合物等を挙げることができる。

多官能ポリシロキサン化合物の例としては

R: メチル基又はフエニル基

u: 2~200の整数

R': 水素原子、メチル基又はエチル基で示されるオルガノシルセスキオキサンのラダー重合体等を挙げることができる。

これら官能基含有化合物は架橋硬化剤として作用する。この作用を促進させるために、架橋助剤を配合することも可能である。

架橋助剤としては、例えば三フツ化ホウ素エチルエーテレート等の三フツ化ホウ素錯体、トリエタノールアミン、テトラノチルブタンジアミン、テトラメチルへキサンジアミン、トリエチレンジアミン、ジメチャンジアミン、トリエチレンジアミン、ジメチ



ルアニリン等の第3級アミン、シメチルアミノエ タノール、ジメチルアミノペンタノール等のオキ シアルキルアミン、トリス(ジメチルアミノメチ ル)フエノール、メチルモルホリン等のアミン類、 セチルトリノチルアンモニウムプロマイド、セチ ルトリノチルアンモニウムクロライド、ドデシル トリメチルアンモニウムアイオダイド、トリメチ ルドデシルアンモニウムグロライド、ペンジルジ メチルテトラデシルアンモニウムクロライド、ベ ンジルメチルパルミチルアンモニウムクロライド、 アリルドデシルトリメチルアンモニウムプロマイ ド、ベンジルジメチルステアリルアンモニウムブ ロマイド、ステアリルトリメチルアンモニウムク ロライド、ペンジルジメチルテトラデシルアンモ ニウムアセテート等の第4級アンモニウム塩、2 ーウンデシルイミダゾール、2-メチルイミダゾ ール、1ーエチルイミダゾール、2ーヘプタデシ ルイミダゾール、2-メチル-4-エチルイミダ ゾール、1ープチルイミダゾール、1ープロピル - 2 - メチルイミダゾール、1 - ベンジルー2 -

しては、フルオロアルキル基若しくはフルオロアルケニル基を有する重合し得る化合物30~99重量%、官能性を含有する重合し得る化合物1~30重量%と、共重合可能な化合物0~69重量%の組成調合で含有する共重合体が好ましい。

メチルイミダゾール、1ーシアノエチルー2ーメ チルイミダゾール、1ーシアノエチルー2ーウン デシルイミグゾール、1ーシアノエチルー2ーフ エニルイミダゾール、1-アジン-2-メチルイ ミダゾール、1ーアジンー2ーウンデシルイミダ ゾール等のイミダゾール化合物、トリフエニルホ スフインテトラフエニルポレート、トリエチルア ミンテトラフエニルポレート、N-メチルモルホ リンテトラフエニルポレート、ピリジンテトラフ エニルポレート、2ーエチルー4ーメチルイミダ ゾールテトラフエニルポレート、 2 ーエチルー 1,4-ジメチルイミダゾールテトラフエニルポレ ート等のテトラフエニルポロン塩、オクチル酸ス ズ等の有機金属化合物、ギ酸アンモニウム、塩化 白金酸等を挙げることができる。架橋助剤の量は フルオロアルキル基若しくはフルオロアルケニル 基と官能基を含有する重合体の量に対して0~5 重量%が好ましい。

本発明においてフルオロアルキル基若しくはフ ルオロアルケニル基と官能基を含有する重合体と

- 本発明において、フルオロアルキル基若しくは フルオロアルケニル基と官能基を含有する重合体 の有機溶剤溶液の濃度は、特に限定されないが、 通常は0.1~50重量%、好ましくは0.2~15重量% 程度の範囲から進定され得る。余りに高濃度では、 溶液粘度が過大になり、塗布作業性に難点が生す ると共に、均一なコーテイングの点でも不利とな る。又、余りに低濃度では防湿被覆膜にピンホー ルが生じ、良好な防湿性の発現に難点が生じる。 本発明においてフルオロアルキル基若しくはフル オロアルケニル基と官能基を含有する重合体の旅 布及び乾燥の手段、条件などについては、特に限 定されず、広範囲にわたつて採用され得る。例え ば電子部品表面への有機溶剤溶液の強布は浸液法、 噴霧法などが採用され、乾燥温度は通常10~150 ℃の範囲が好ましい。電子部品表面にはフルオロ アルキル基若しくはフルオロアルケニル基と官能 茲を含有する重合体からなる被覆膜の厚みについ ても特に制限はなく、通常は0.1~50ミクロン、 好ましくは0.3~5ミクロン程度で充分である。

又、上記フルオロアルキル基若しくはフルオロ アルケニル藍と官他基を含有する重合体からなる 被覆膜上に炭化水素系樹脂からなる被覆膜を形成 すると、更に防湿性が向上する。 炭化水素系樹脂 としては、例えばエポキシ樹脂、ポリエステル樹 脂、フエノール樹脂、ウレタン樹脂、アクリル樹 脂、アルキッド樹脂、ポリブタジエン樹脂などが 好適なものとして例示され、特にエポキシ樹脂、 ポリエステル樹脂、フエノール樹脂、ウレタン樹 脂などの熱硬化型樹脂が望ましく、これらは一種 或いは二種以上組み合わせて採用され得る。炭化 水素系樹脂からなる被覆膜は、一般に官能基をも つ液状樹脂と硬化剤からなる二液型、又は自己架 橋型液状樹脂である一液型の熱硬化型樹脂が採用 される。通常液状樹脂の粘度は5~6000mPa·s (25℃)が採用される。

又、フルオロアルキル基若しくはフルオロアル ケニル基と官能基を含有する重合体の被膜上に炭 化水素系樹脂を被覆することは極めて困難である。 そこで、炭化水素系樹脂をトルエン、シクロへキ

ド「C、抵抗器、コンデンサー、プリント回路板など広範囲にわたつて適用され得る。

(発明の効果)

本発明においてプリント回路板の如き電子部品表面上に、フルオロアルキル基若し合体の膜を形でまる重合体の膜を形を含有する重合体の膜を形を含有する重合体の膜の皮を出ている。というのは、対したのは間でも、というのはできる。というな効果が達成できる。というなが、なく強膜の欠陥や作業性が改善できる。

又、この膜の上に更に炭化水素系樹脂の膜を形成することにより、炭化水素系樹脂の膜に含浸した微小の飽和水をフルオロアルキル基若しくはフルオロアルケニル基と官能基を含有する重合体の膜でパリアーするという相乗効果により、湿気が

サノン、1,1,1ートリクロルエタン、メチルエチ ルケトン、メチルイソプチルケトンなどの有機溶 前で溶解させて有機溶剤溶液とするのが好ましい。 本発明において、炭化水素系樹脂の竣布及び乾燥 の手段、条件などについては、特に限定されず、 広範囲にわたつて採用され得る。例えば電子部品 表面への液状樹脂の塗布又は有機溶剤溶液の塗布 は浸漬法、噴霧法などが採用され、乾燥温度は通 常10~150℃の範囲が好ましい。フルオロアルキ ル基若しくはフルオロアルケニル基と官能基を含 有する重合体からなる被覆膜の上に形成する炭化 水楽系樹脂からなる被覆膜の厚みについても特に 制限はなく、通常は5~500ミクロン、好ましく は10~300ミクロン程度で充分であり、従来の厚 塗り炭化水素系樹脂被覆膜や、塗膜強度が弱く、 低い融点からなるフルオロアルキル基含有重合体 の単独よりも優れた防湿性を付与する。

本発明は、種々の電子部品の防湿コーテイングに適用可能であり、例えば炭化水素系樹脂で封止(封止厚さは、通常0.1mm~10mm)したハイブリッ

電子部品内部にまで入り込みにくくなり、耐湿性 を大幅に向上をせることができる。

(実 施 例)

以下に実施例及び比較例を示し、本発明を更に 具体的に説明する。

実施例1~6及び比較例1~3

トランジスタ素子の要部全体をエポキシ樹脂でモールドしたものの表面に、下記第1表に示すフッ素系防湿剤溶液に浸渍し引き上げ架橋硬化処理を行った。

実施例7~8及び比較例4~5

上記処理後、再度液状炭化水素系樹脂に浸液し、 室温で 2 hr予備硬化後、120℃× 1 hrで硬化させ、 トランジスタ試験片を作成した。

このトランジスタ試験片を121℃の水蒸気雰囲 気中に15時間放置し、各トランジスタ試験片の加速耐湿テストを行い、故障発生率を調べた。ここで故障発生とは特性劣化曲線が逆方向リーク電流の定格値を越えるか、又は短格不良である。

数数	(%)	0	•	0	15	20	20	0	0
炭化水業系切開		•	t	ı	t	I	ţ	エポキシ樹脂	特殊ポリエステル樹脂
對		40% 5% 53.5%	98.5%	90%	%86	%86	88%	%86	98%
是祭	:	s – XIIF AC n – Hpn	TCE	TCTFE AC	■ — HXF	TCTFE	TCTFE	TCTFE	TCTFE
令 在 译		GR650 0.3% m-XHF AC n-Hpn	NCO 0.5%	CR650 0.5% TCTFE	ı	1	ı	ı	ı
ッ 条 (共) 重		1.2	1.0	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0
名 2 (共)	(東世%)	FA/SLA/SiH (83/15/2)	FA/SLA/OHM (50/45/5)	FA/2EIIN/CH (90/5/5)	FA/SiM (96/4)	FA / NCOH (96 / 4)	FA / CN (96 / 4)	FA/SiN (96/4)	FA/StA/CM (60/36/4)
実施	2	-	~	m	4	S	9	~	∞

(考 第)

宏

炭化水素系出脂 故障	器生半 (%)	- 70	- 25	- 65	エポキン樹脂 50	特殊ポリエステル樹脂 65	
派	<u></u>	20% 77%	%86	%86	¥÷ H	特殊	
強	独	m-XHF 2	TCTFE 9	a-XHF 9	ı	ı	
重合体	恐加克	ı	ı	1	ı	ı	
業 (共)	過度 (重量%)	3.0	2.0	2.0	ı	1	
含フツ葉(共) 重合体浴	(共)重合体組成 (重量%)	FA / StA (60 / 40)	FA / CyHNA (80 / 20)	FAホモボリマー		1	
퐈	敦宽	-	٥,	က	4	2	

表において

ìΧ

鈱

FA: CF,CF,(CF,CF,)nCH,CH,OCOCH=CH,

(但し含フツ楽化合物組成は、n=3のものか55モ ル%、n=4のものが28モル%、n=5のものが11 モル%、n=6のものが4モル%、n=7のものが 1モル%である。)

: ステアリルアクリレート StA

SiM : 3 - トリメトキシシリルプロピルメ

: 2 - ヒドロキシエチルメタクリレー OHM

2 F H M : 2-エチルヘキシルメタクリレート

GM: グリシジルメタクリレート

: イソシアナトエチルメタクリレート NCOM

CyHMA: シクロヘキシルメタクリレート

: グラスレジンG R 650: G R 650

CH, CH, 0-Si-0-Si--0 н - S i--0 H 0-Si-0 CH, CHI

(米国、オーエンスーイリノイス社 製、オルガノシルセスキオキサン のラダー重合体)

NCO : トリフエニルメタントリイソシアネ

TCTFE: トリクロロトリフルオロエタン

u-XHF: u-キシレンヘキサフルオライド

Ac : アセトン

n - H pn: n-ヘプタン

TCE : 1,1,1-トリクロロエタン

 $n - H \times n$: nーヘキサン

エポキシ樹脂 : ユニコート#5023 : ユニオン化成(株)製

特殊ポリエステル樹脂 : ユニコート # 224 : ユニオン 化皮(株)製

(以 上)

坬 ダイキン工業株式会社 18 哩 ٨ 弁理士 田 村 凝